19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-283659

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)11月21日

C 04 B 35/00

108

8924-4G

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

劉発明の名称 セラミックスの成形方法

②特 顋 平1-101752

②出 願 平1(1989)4月24日

⑩発 明 者 中 谷 雅 彦 神奈川県横浜市磯子区新磯子町1番地 株式会社日発グル ープ中央研究所内

⑫発 明 者 佐 藤 繁 美 神奈川県横浜市磯子区新磯子町1番地 株式会社日発グル ープ中央研究所内

⑩発 明 者 東 野 豊 之 神奈川県横浜市磯子区新磯子町1番地 株式会社日発グル ープ中央研究所内

⑫発 明 者 埜 村 秀 長野県駒ケ根市赤穂1170番地の 3 株式会社日発グループ 中央研究所内

⑪出 顋 人 日本発条株式会社 神奈川県横浜市磯子区新磯子町1番地

⑩代 理 人 弁理士 鈴江 武彦 外3名

明 和 书

1. 発明の名称

セラミックスの成形方法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) セラミックス粉体に成形性を付与する行践材料及び設有機材料の硬化剂を加え混合して成形する工程と、設成形体を加熱硬化させる工程とを設備したことを特徴とするセラミックスの成形方法。
- (2) セラミックス粉体に成形性を付与する有限付料及び该有機材料の硬化剂を加え混合して成形した後、乾燥する工程と、 放成形体を溶媒に浸湿して可塑性を付与して再成形する工程と、 該成形体を加熱硬化させる工程とを具備したことを特徴とするセラミックスの成形方法。
- (3) 硬化剂が、イソシアナート基をマスク剂 でマスクしたプロックイソシアナートであること を特徴とする請求項(1) 又は(2) 記載のセラミッ クスの成形方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はセラミックスの成形方法に関する。

(従来の技術)

従来、セラミックスの成形は、 製品形状、 要求される機械的特性、 物理的特性、 コストなどを考慮して、 泥漿等込成形、 金型プレス成形、 静水圧成形、 射出成形、 押出成形、 ドクタープレード成形などが採用されていた。 これらの成形方法ではほとんどの場合、 結合削、 可型剂、 分散剂など成形性を付与する有機材料として熱可塑性切脂や低分子の有機化合物が使用されている。

しかし、熱可型性樹脂や低分子の有線化合物を用いた場合、特にこれらを多量に添加した場合には、脱パインダー時の昇温に伴い、これらの有機材料が軟化することによって、成形体の形状が変化することが問題になっていた。

(発明が解決しようとする母題)

本発明は前記問題点を解決するためになされた ものであり、脱パインダー時の昇温に伴う行機材 料の飲化を抑制して、成形体の形状の変化を小さくし、寸法精度の高い製品を得ることができるセラミックスの成形方法を提供することを目的とする。

〔課題を解決するための手段と作用〕

本発明のセラミックスの成形方法は、セラミックス粉体に成形性を付与する有機材料及び该有機材料の硬化剂を加え混合して成形する工程と、该成形体を加熱硬化させる工程とを具備したことを特徴とするものである。

本発明においては、セラミックスが体に成形性を付与する有機材料及び設有機材料の硬化剤を加え混合した後、一段の成形工程で線材、板材、パイプ材などの単純な形状の成形体や、より複雑な形状の成形体を成形することができる。また、セラミックス粉体に成形性を付与する有機材料の硬化剤を加え混合した後、最初の成形(一次成形)工程で線材、板材、パイプ材などの単純な形状の成形体を成形し、連続的に再成形(二次成形)を行って複雑な形状の成形体を成形

以下の機能を持つことが知られている。結合剤はグリーン成形体の強度を保持する機能、可型剤は可型性、柔軟性を付与する機能、分散剤はセラミックスが体と有機材料とを混合したときの均一分散及び有機材料の溶剤の添加量を低減させる機能を持つ。これらの有機材料としては、混合の際に用いられる溶媒に溶解するものが用いられる。

結合剤としては、水溶性のものとして、例えばメチルロース、ポリピスルルロール、水溶性のカルカールのカックリル酸又はカックリル酸のカックリル酸のカックリル酸のカックリル酸では、カックリルなどの方がでは、カックリルなどをでは、カックリルなどをでは、カックの方がでは、のからは、のからは、のかができれる。このようながけられる。このようながけられる。このようながけられる。このようなががけられる。このようながけられる。このようながけられる。このようながけられる。このようながけられる。このようながはない。

してもよい。

本発明においては、セラミックスが体に成形性を付与する有機材料及び放行機材料の硬化剤を加え配合した後、最初の成形 (一次成形) 工程で線材、板材、パイプ材などの単純な形状の成形体を成形し、これを一旦乾燥し、更に一次成形体を適当な溶媒に浸渍して可塑性を付与し、所成形(二次成形)を行って複雑な形状の製品を成形してもよい。

本免明において、セラミックス粉体は、酸化物系セラミックスでもよいし、非酸化物系セラミックスでもよい。

本発明において、添加される有機材料は、非可型性原料であるセラミックス切外に可塑性、保形性を付与し、しかも旋結により分解し、放散して旋結体中に残渣として残らないものであることが必要である。使用される有機材料には結合剤、可塑剤、分散剤などがある。なお、本発明においては、これらの有機材料の全てを含んで広義に成形パインダーと呼ぶ場合がある。これらは一般的に

でも特に分子構造として(CII2CII2O) (ただし、nは1以上、より好ましくは4以上)を有する両

以媒性のもの、例えばポリエチレングリコールが

以は両端を-OCII3、-COOCII3、-COOII、-NII2、
-CN、-NIICONII2などの親水基で選換したものでも
よい。分散剤としては、例えばポリカルボン酸アンモニウム塩などのポリカルボン酸塩、ステアリン酸エマルジョンなどを挙げることができる。

本発明において、硬化剤としては、例えばイソシアナート語をマスク剤でマスクしたブロックイソシアナートが用いられる。ブロックイソシアナートのうちでも水溶性のもの、例えば分子構造として(CH2CH2O)。(ただし、nは1以上、より好ましくは4以上)を育するウレタンプレポリマーが望ましい。イソシアナート語をマスクするマスク剤としては、メチルエチルケトオキシム(MEKオキシム)、フェノール、マロン酸ジエチルエステル、アセト節酸エステル、アセチルアセトン、カブロラクタム、質酸などが帯げられる。

ブロックイソシアナートの具体例を、第 1 表に プレポリマー (1) ~ (V) として示す。

プレポリマー (1) は、ポリエチレングリコール (数平均分子量 400)に対して T - 80 (2.4-トリレンジイソシアナート (T D 1): 2.6-トリレンジイソシアナート (T D 1) - 80: 20 (モル比))を反応させ、残存する末端のイソシアナート基をMEKオキシムでマスクしたものである。

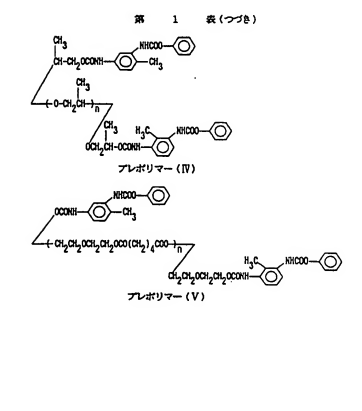
プレポリマー (II) は、ポリエチレングリコール (数平均分子量 400)に対して 4.4 - ジフェニルメタンジイソシアナート (MDI) を反応させ、 銭存する末端のイソシアナート 3.5をMEKオキシムでマスクしたものである。

プレポリマー (皿) は、グリセリンにポリエチレングリコールを付加させたポリオール (数平均分子量 600)に対してT-80を反応させ、残存する末端のイソシアナート基をMEKオキシムでマスクしたものである。

ブレポリマー (IV) は、ポリプロピレングリコール (数平均分子量400)に対してT-85 (2.4-

TD1:2.6-TD1 - 65: 35 (モル比)) を反応 させ、投存する末端のイソシアナート返をフェノ ールでマスクしたものである。

プレポリマー (V) は、ジエチレングリコールとアジピン酸とを縮合させたポリエステルポリオールに対してTー 65を反応させ、残存する末端のイソシアナート基をフェノールでマスクしたものである。



以上の各原料は適当な配合比で配合されて混合される。各原料は、セラミックスが休100 重量部に対して、結合剤1~20重量部(好ましくは3~10重量部)、可型剤1~25重量部(好ましくは5~20重量部)、分散剤0~10重量部(好ましくは0.01~3重量部)、硬化剤0.1~25重量部(好ましくは0.01~3重量部)、通量の溶媒という配合比で配合される。

この原料混合物は、ドクタープレード法、押出 成形法などにより所型形状の成形体に成形される。 そして、この成形体を加熱することにより、硬化 剤からマスク剤が解離して再生したイソシアナー ト基が、結合剤、可塑剤などの有機材料の官能甚 と反応し、例えばウレタン結合を形成し、更にア ロファネート結合やビュレット結合を形成して三 次元的な架橋を生じて硬化する。

本発明において、一次成形体を一旦乾燥し乾燥 収縮させた後、溶媒に没換して可塑性を付与して 再成形する場合、この溶媒としては結合剤は軟化 させるが溶解しにくく (結合剤に対する貧溶媒)、

ンダーが軟化することがなく、成形体は良好な保 形性を持つ。したがって、焼結体の寸法精度が向 上し、セラミック製品の歩留りも向上する。また、 例えば成形パインダーを多添加して良好な成形性 を付与しても、寸法精度の高い焼結体を得ること ができる。これに対して、従来は成形パインダー を多添加した場合には、良好な成形性を付与する ことができるものの、成形体の保形性は著しく悪 かった。

また、一次成形で単純形状の成形体を成形し、これを一旦乾燥した後、一次成形体を適当な溶雑に没流して可塑性を付与し、二次成形を行ってな雑な形状の製品を成形する方法では、単純形状の破形体を在解として持ち、必要に応じて溶解に没流して可塑性を付与して二次成形することができるので、多品種少量の製品を製造するのに適している。

(寒麻例)

以下、本範明の実施例を説明する。

可製成分を溶解させる作用を育するものが用いら れる。この溶媒としては、表面張力が小さく成形 体に対するぬれ性が良好で、かつ成形体表面から の蒸発速度を任意に調整することができ、有機材 料の軟化度合を調整できる有機系の混合溶媒が望 ましい。成形体は乾燥した状態では塑性加工が困 難であるが、これを溶媒に浸漬すれば、成形体表 面の空孔などからセラミックス粉体粒子間に表面 張力の小さい溶媒が入り込み、 可型化効果及び有 機材料の軟化により成形体に可塑性を付与するこ とができる。このように溶媒に没漬した後の成形 体は充分な可塑性を有するので、肉箔のシートや 線径の小さい線材でも、良好な寸法特度で再成形 することができる。また、再成形後に溶媒を蒸発 させても、乾燥収縮は非常に小さく、可塑成分の 一部が溶出するので成形体の保形性が向上する。 この場合も、再成形された成形体を加熱すること により、硬化剤と有機材料とが反応して硬化する。

本発明では、成形パインダーを硬化させるので、 脱パインダー時の昇型過程で成形体中の成形パイ

実施例1 (PSZコイルばねの製造)

部分安定化ジルコニア (PSZ) 粉体100 重量 部、メチルセルロース(結合剤)4重量部、グリ セリン(可型剂) 2 重量郎、プロピレングリコー ル (可型剂) 0.5 近量部、プレポリマー (1) (硬化剤) 6 重量部、ポリカルポン酸アンモニゥ ム塩(分散剤) 0.5 重量部、水16重量部を混合・ 混練した後、押出成形機により線径2.0 mmの線材 を成形した。なお、硬化剤として含有されている プレポリマー(1)は、可製剤としても作用する。 この線材を乾燥して充分に乾燥収縮させた。この 線材をトリクロルエチレン50低量%+エチルアル コール 50 重量 % からなる混合溶媒に浸溢して可物 性を付与した。この線材を80mm径の芯棒にコイリ ングし、前記混合溶媒を揮発させた後、120 でで 60分間加熱した。この加熱により、プレポリマー (1) のマスク剤であるMEKオキシムが解離し て再生したイソシアナート茲と、メチルセルロー ス、グリセリン、プロピレングリコールの末端水 酸基とが反応してこれらが硬化する。この成形化

を脱パインダーした後、1450℃で焼桔して、第1 図に示すようなPS2コイルはねを製造した。

前記加熱硬化後の成形体は成形パインダーが硬化しており、脱パインダー時に昇湿しても成形パインダーが軟化することはないので、成形体の保形性が苦しく向上する。この結果、硬化剤を用いない場合と比較して、焼結体の寸法精度が向上した。

実施例2(Si, N。コイルばねの製造)

実施例4 (Al 2 O) 波板の製造)

A 2 2 O 3 粉体 100 貸量部、ポリビニルアルコール(結合剂) 4 重量部、プレポリマー(I)(硬化剤) 6 重量部、プレポリマー(II)(硬化剤) 5 重量部、ステアリン酸エマルジョン(分散剤) 1 重量部、水 28重量部を混合・混雑した後、

実施例3(Si, N。コイルばねの製造)

Si, N。粉体(焼結助剂含有)100 重量部、メチルセルロース(結合剂)9.5 重量部、プレポリマー(I)(硬化剂)10重量部、プレポリマー(E)(硬化剂)11重量部、ポリカルボン酸アンモニウム塩(分散剂)0.5 重量部、水28重量部を混合・混練した後、抑出成形機により線径5mmの

押出成形機により板幅50mm、板厚2mmの板材を成形した。なお、硬化剤として含有されているプレポリマー(Ⅱ)は、可塑剤としても作用する。この板材を乾燥状態でも充分な類性があった。この板材は、乾燥状態でも充分な可塑性があった。この板材をで60分間加熱により、プレポリマー(I)及びプレポートはより、プレポリマー(I)及びネキリの加熱により、プレポリマー(I)及びキャルが反応の加熱により、アナナートはと、ポールの水酸基とが反応である2、1000でで焼むして、第2図に示すように、魁42mm、皮厚1.7 mmのA2、0、波板を製造した。

実施例5 (A1 2 0) 薄板の製造)

A 2 2 0 1 粉体 100 重量部、ポリビニルアルコール(特合剂) 8 重量部、グリセリン(可型剂) 3 重量部、プレポリマー(1) (硬化剂) 8 重量部、ポリカルボン酸アンモニウム塩(分散剂) 0.5 近旦部、水 48近旦部を混合してスラリーを調

別した後、ドクターブレード法により板厚 0.2 mm

の形板を成形した。なお、硬化剤として含有され

ているブレポリマー(1)は、可塑剤としても作

用する。この薄板の上下を抑え板で挟んで増正した状態で、130 でで 80分間 加熱した。この加熱により、プレポリマー(1)のマスク剤である

MEKオキシムが解離して再生したイソシアナート 法と、ポリビニルアルコール、グリセリンの

水酸 甚とが 反応してこれらが 硬化する。この成形体を脱バインダーした後、1600でで焼詰して

A 2 2 0 3 潜板を製造した。

実施例6 (A12O)時計皿の製造)

実施例5と同様にして、ドクターブレード法により板形1 mmの薄板を成形した。この薄板は乾燥状態でも光分な可塑性があった。この薄板を直径35 mmの円板に打ち抜いた。この円板をブレスにより時計皿形状となるように保持した状態で、130でで60分間加熱した。この成形体を脱バインダーした後、1600でで焼結して、第3凶(a)及び(b)

能して再生したイソシアナート基と、メチルセルロースの末端水酸基とが反応してこれらが硬化する。この成形体を脱バインダーした後、窒素雰囲気下、1750℃で焼むして、第4図(a) 及び(b) に示すようなSL」NAピストンリングを製造した。実施例8(AV2〇)波板の製造)

A 2 2 0 、 粉体100 重量部、ポリピニルブチラール(特合剤) 6 重量部、 ジブチルフタレート (可型剤) 2 重量部、 ブレポリマー (IV) (硬化剤) 2 重量部、 ポリカルボン酸塩(分散剤) 0.5 重量部、 ポリカルボン酸塩(分散剤) 0.5 重量部、 トリクロルエチレン 40重量部、エチル型により収益部、エチル型により収益の 10 mm を設ける ででは 40 mm でで 40 mm に より、 150 でで 40分間 加熱した。 の が お は に より、 プレポリマー (IV) のマスク 利であるフェノールが 解離して 再生した イソシアナート

に示すようなAl。O、時計皿を製造した。 実施例7(Si、N、ピストンリングの製造)

S I , N 4 粉体 (旋結助剂含有) 100 重量部、 メチルセルロース(結合剂)9近旦郎、ブレポリ マー(1)(硬化剂)9重量部、プレポリマー (皿) (硬化剤) 9重量部、ポリカルポン酸アン モニウム塩 (分散剤) 0.6 重量部、水29重量部を 混合し、混雑した後、抑出成形機により板幅 50 mg、 仮厚5.3 mmの板材を成形した。なお、硬化剤とし て含有されているプレポリマー (1)及びプレポ リマー(皿)は、可型剤としても作用する。この 板材を充分に乾燥して乾燥収縮させた後、幅4.4 ma に切断して負材を得た。この負材をトリクロル エチレン60近位%+エチルアルコール35単位%+ イソプロピルアルコール5重量%からなる混合溶 株に没没して可数性を付与した。この角材を40mm 径の芯棒に巻いてピストンリング形状の成形体を 得た。この成形体を130 ℃で60分間加熱した。こ の加熱により、プレポリマー (1) 及びプレポリ マー(皿)のマスク剤であるMEKオキシムが解

基と、ポリビニルブチラール中のブチラール化されなかったポリビニルアルコールの水酸基とが反応してこれらが硬化する。この成形体を脱パインダーした後、1800℃で焼結して、第5凶に示すような幅 33 mm、高さ 33 mm、1 サイクルの長さ 8.25 mmの A 2 2 0 , 波板を製造した。

なお、プレポリマー(N)の代わりにポリプロピレングリコール(数平均分子並400)を使用し、数板を成形して焼結した。しかし、脱バインダー時に成形体が飲化して変形し、第5図に示すような数板を製造することはできなかった。

実施例9 (PSZコイルばねの製造)

部分安定化ジルコニア100 塩量部、ポリビニルプチラール(結合剤)5 重量部、プレポリマー(V)ート(可塑剤)2 重量部、プレポリマー(V)(硬化剤)4.5 重量部、トリクロルエチレン40重量部、エチルアルコール15重量部をボールミルで設合し、スラリーを調製した。このスラリーから構成量が10重量%以下になるまで溶媒を傾発させた後、押出成形機で線径4.2 mmの線材を成形した。

特別平2-283659(ア)

この線材を直径40mの芯棒にコイリングした後、150 ℃で60分間加熱した。この加熱により、プレポリマー(V)のマスク剤であるフェノールが解離して再生したイソシアナート基と、ポリビニルブチラールの水酸基とが反応してこれらが硬化する。この成形体を脱バインダーした後、1450℃で焼詰して、PS2コイルばねを製造した。

(范明の効果)

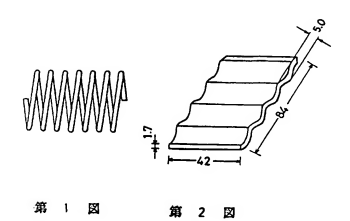
以上群述したように本発明では、セラミックス
が体に成形性を付与する有機材料及び該有機材料
の健化剤を加え混合して成形し、この成形体を加
熱硬化させるので、脱バインダー時の昇湿過程で
成形体中の成形パインダーが飲化することがなく、
成形体は良好な保形性を持つようになる。したがって、成形体の寸法精度が向上し、セラミック製品の歩留りも向上する。

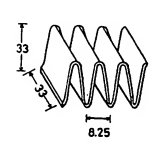
4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施例1において製造されたセラミックコイルはねの正面図、第2図は本発明の実施例4において製造されたセラミック波板

の斜辺図、 草3図(a) は本発明の実施例 6 において 製造された セラミック時計皿の 平面図、 同図(b) は同図(a) の断面図、 郊4図(a) は本発明の 実施例 7 において 製造された セラミック ピストンリングの 平面図、 同図(b) は同図(a) の 断面図、 第5図は本発明の 実施例 8 において製造された セラミック 波板の斜視図である。

出顺人代理人 弁理士 岭江武彦





第 5 図

